⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-240777

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成3年(1991)10月28日

C 07 D 239/52 A 01 N 43/54 43/64

6529-4C C 8930-4H 8930-4H %

審査請求 未請求 請求項の数 7 (全14頁)

◎発明の名称 脂肪酸誘導体、その製造法及び除草剤

②特 願 平2-37145

②出 願 平2(1990)2月20日

⑩発 明 者 原 田 勝 正 山口県宇部市大字小串1978番地の 5 宇部興産株式会社宇 部研究所内

⑩発 明 者 安 部 敬 章 山口県宇部市大字小串1978番地の5 宇部興産株式会社宇

部研究所内

⑩発 明 者 白 石 泰 士 山口県宇部市大字小串1978番地の5 宇部興産株式会社宇

部研究所内

@発 明 者 松 下 明 生 山口県宇部市大字小串1978番地の5 宇部興産株式会社宇

部研究所内

⑪出 願 人 宇部興産株式会社 山口県宇部市西本町1丁目12番32号

最終頁に続く

明 細 書

1. 発明の名称

脂肪酸誘導体、その製造法及び除草剤

2. 特許請求の範囲

(1) 次式:

(式中、R、はハロゲン原子で置換されていてもよい炭素原子数1~3のアルコキシ基、又はハロゲン原子を表し;R。は置換されていてもよいアン原子を表し;R。炭素原子数1~5のアルコキシ基、ハロゲン原子、炭素原子数1~5のアルキルチオ基、又はアルコキシカルボニル基を表すか、炭素原子数2~5のアルキニル基を表すか、炭素原子数2~5のアルキニル基を表すか、炭素原子数1~5のアルコキシカルボニル基を表し;R。は置換されていてもよい炭素原子数1~5のアルコキシカルボニル基を表し;R。は置換されていて

で示される脂肪酸誘導体又はそのアルカリ付加塩。 (2)次式:

(式中、R,及び Z は請求項 1 の記載と同義であり;X は脱離基を表す。)

で示される化合物と

次式:

(式中、R』、R。及びYは請求項1の記載と同義である。)

で示される化合物とを反応させることを特徴とする請求項1記載の式(I)で示される脂肪酸誘導体の製造法。

(3)次式:

(式中、R. 、Z及びYは請求項1の記載と同義である。)

で示される化合物と

る。)

で示される化合物とを反応させることを特徴とする請求項1記載の式(!)で示される脂肪酸誘導体の製造法。

(5)次式:

$$\begin{array}{c|c}
R & \\
\hline
Z & \\
N & \\
R & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
- & \\
-$$

(式中、R₁、R₂、Z及びYは請求項1の記載 と同義である。)

で示される化合物と

で示される化合物とを反応させることを特徴とする請求項1記載の式(I)で示される脂肪酸誘導体の製造法。

(6)請求項 5 記載の式(VII)で示される化合物とエステル化剤(X)とを反応させて

次式:

(式中、R. 及びR. は請求項1の記載と同義であり; X は請求項2の記載と同義である。) で示される化合物とを反応させることを特徴とする請求項1記載の式(I)で示される脂肪酸誘導体の製造法。

(4)次式:

(式中、R1、R2、Z及びYは請求項1の記載 と同義である。)

で示される化合物と

次式:

$$\begin{array}{c|c}
 & R & \vdots \\
 & Z & N \\
 & Z & N \\
 & R & Y - C & H & C & O & R & (X & I &)
\end{array}$$

(式中、 R₁ 、 R₂ 、 Z 及び Y は請求項 1 の記載 と同義であり; R₄ はイミダゾリル基、又はトリ メチルシリル基を表す。)

を得、

この式(XI)で示される化合物と

次式: R, H (XII) (式中、R, は請求項1の記載と同義である。) で示される化合物とを反応させることを特徴とす る請求項1記載の式(I)で示される脂肪酸誘導 体の製造法。

(7)請求項1記載の式(I)で示される脂肪酸誘導体又はそのアルカリ付加塩を有効成分とする除草剤。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、新規な脂肪酸誘導体又はそのアルカリ付加塩、その製造法及びそれを有効成分とする 除草剤に関するものである。

〔従来の技術〕

本発明の新規な脂肪酸誘導体と類似したものとしては、例えば、特開平1-301668号公報などに記載されたものをはじめ、多くの化合物が知られており、また、それらの化合物には除草活性があることも知られている。

しかし、それらの化合物は、一年生の一般広葉 雑草には効力を示すものの、難防除広葉雑草(例 えば、アサガオ、エピスグサ、オナモミなど)、 イネ科雑草(例えば、メヒシバなど)、多年生雑 草(例えば、ハマスゲなど)などに対しては十分 な効力を有していないという問題点がある。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明の目的は、新規な脂肪酸誘導体又はその アルカリ付加塩、その製造法及びそれを有効成分 とする除草剤を提供することである。

(問題点を解決するための手段)

基を表すか、或いは又炭素原子数1~5のアルコ キシカルポニル基を表し;R。は置換されていて もよいフェニル基、シアノ基、炭素原子数1~5 のアルコキシ基、炭素原子数1~5のアルキルチ オ基、炭素原子数1~5のアルコキシカルボニル 基、ハロゲン原子、又はピリジル基で置換されて いてもよい炭素原子数1~8のアルコキン基を表 すか、炭素原子数2~5のアルケニルオキシ基を 表すか、炭素原子数2~5のアルキニルオキシ基 を表すか、ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 又は炭素原子数1~3のアルキル基で置換されて いてもよいフェノキン基を表すか、水酸基を表す か、炭素原子数1~5のアルキルチオ基を表すか、 或いは又炭素原子数2~5のアルケニルチオ基を 表し; 2 はメチン基、又は窒素原子を表し; Y は 酸素原子、又はイオウ原子を表す。)

で示される脂肪酸誘導体又はそのアルカリ付加塩

本発明者らは、前記の問題点を解決するために 鋭意研究した結果、新規な脂肪酸誘導体が、一年 生雑草だけでなく、難防除広葉雑草、イネ科雑草 及び多年生雑草に対しても優れた除草効果を示す ことを見出し、本発明を完成させるに至った。

即ち、本発明は、

(1)次式:

$$\begin{array}{c|c}
 & R & \\
 & Z & \\
 & N \\
 &$$

(式中、R」はハロゲン原子で置換されていてもよい炭素原子数1~3のアルコキシ基、又はハロゲン原子を表し; Rz は置換されていてもよいフェニル基、シアノ基、炭素原子数1~5のアルコキシ基、ハロゲン原子、炭素原子数1~5のアルキルチオ基、又はアルコキシカルボニル基のいずれかと置換されていてもよい炭素原子数2~5のアルキニル基を表すか、炭素原子数2~5のアルキニル

(2)次式:

(式中、R. 及び Z は前記の記載と同義であり; X は脱離基を表す。)

で示される化合物と -

次式:

(式中、R₂、R₃及びYは前記の記載と同義である。)

 (3)次式:

(式中、R, 、Z及びYは前記の記載と同義である。)

で示される化合物と

次式:

(式中、R』、R』及びXは前記の記載と同義である。)

で示される化合物とを反応させることを特徴とする前記の式(I)で示される脂肪酸誘導体の製造法

(4)次式:

(式中、R」、R。、Z及びYは前記の記載と同義である。)

で示される化合物と

(式中、X及びR。は前記の記載と同義である。) で示される化合物とを反応させることを特徴とす る前記の式(I)で示される脂肪酸誘導体の製造

(5)次式:

$$X \xrightarrow{R} X \xrightarrow{N} Y - CHCOOH$$
 (VII)

(式中、R』、R』、Z及びYは前記の記載と同

義である。)

で示される化合物と

(6)前記の式(畑)で示される化合物とエステル化 剤(X)とを反応させて

次式:

$$\begin{array}{c|c}
 & R & * \\
 & Z & N \\
 & R & | \\
 & N & Y - C & H & C & O & R & (X & I & X & I & X & I & X \\
\end{array}$$

(式中、Rı、Rı、 Z及びYは前記の記載と同 義であり; R。はイミダゾリル基、又はトリメチ ルシリル基を表す。)

を得、

この式 (XI) で示される化合物と

次式: R, H (XII) (式中、R, は前記の記載と同義である。) で示される化合物とを反応させることを特徴とする前記の式 (I) で示される脂肪酸誘導体の製造

(7)前記の式(I)で示される脂肪酸誘導体又はそのアルカリ付加塩を有効成分とする除草剤 に関するものである。

以下、本発明を詳細に説明する。

前記の目的化合物である新規な脂肪酸誘導体 (Ⅰ)、その製造原料である(Ⅱ)~(XⅠ)の 化合物において、

R. としては、ハロゲン原子で置換されていて もよい炭素原子数 1~3のアルコキシ基、ハロゲ ン原子などを挙げることができるが、その置換基 として好ましいハロゲン原子としては、フッ素原 子がよい:ハロゲン原子としては、塩素原子が好 ましい。

R 2 としては、置換されていてもよいフェニル 基、シアノ基、炭素原子数 1 ~ 5 のアルコキシ基、 ハロゲン原子、炭素原子数 1 ~ 5 のアルキルチオ 基、又はアルコキシカルボニル基のいずれかと置

換されていてもよい炭素原子数1~8のアルキル 基か、炭素原子数2~5のアルケニル基か、炭素 原子数2~5のアルキニル基か、炭素原子数1~ 5のアルコキシカルボニル基などを挙げることが できるが; 置換されていてもよいフェニル基にお ける置換基としては、ハロゲン原子、メチル基、 エチル基、トリフルオロメチル基、ニトロ基、シ アノ基、アセトアミノ基、置換されていてもよい フェノキシ基を挙げることができ、好ましいハロ ゲン原子としては塩素原子又はフッ素原子がよ い;置換されていてもよい好ましいアルキル基と しては炭素原子数1~6の直鎖状又は分岐状のも のがよく(さらに好ましくは、炭素原子数1~4 のものがよい。)、その置換基として好ましいも のは、アルコキシ基としてはメトキシ基、エトキ シ基、イソプロピルオキシ基、プロピルオキシ基 などを挙げることができ、アルキルチオ基として はメチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基 などを挙げることができ、アルコキシカルボニル 基としてはメトキシカルボニル基、エトキシカル

ボニル基、プロピルオキシカルボニル基などを挙 げることができる;アルケニル基としては、イソ プロピルオキシカルボニル基、プトキシカルボニ ル基、1ープロペニル基、1ープテニル基、2ー メチルー2ーブテニル基などを挙げることができ、 ;アルキニル基としては、1ープロピニル基、1 ーペンチニル基などを挙げることができる。

表すか、水酸基か、炭素原子数1~5のアルキル チオ基か、炭素原子数2~5のアルケニルチオ基 などを挙げることができるが;置換されていても よい好ましいアルコキシ基としては、炭素原子数 1~6の直鎖状又は分岐状のものがよく(さらに 好ましくは、炭素原子数1~4のものがよい。)、 その置換基としては、アルコキシ基としてはメト キシ基、エトキシ基、イソプロピルオキシ基、ブ ロピルオキシ基などを好ましいものとして挙げる ことができ、アルキルチオ基としてはメチルチオ 基、エチルチオ基、プロピルチオ基などを好まし いものとして挙げることができ、アルコキシカル ポニル基としてはメトキシカルボニル基、エトキ シカルボニル基、プロピルオキシカルボニル基な どを好ましいものとして挙げることができ、ピリ ジル基としては2-ピリジル基などを好ましいも のとして挙げることができ、ハロゲン原子として はフッ素原子、塩素原子、臭素原子などを好まし いものとして挙げることができる; 炭素原子数1 ~5のアルキルチオ基のうちでは、メチルチオ基、

エチルチオ基、プロピルチオ基などを好ましいものとして挙げることができ;炭素原子数2~5のアルケニルチオ基のうちでは、炭素原子数3のアルケニルチオ基などを好ましいものとして挙げることができる。

Xとしては、本発明の化合物の製造法1(頁2 0~22に記載)ではメチルスルホニル基、そをはメチルスルホニル基、ベンジルスルホニル基など2~4(頁22~25に 記載)ではハロゲン原子(塩素、臭素、エチルチオ、アロピルチオ、ブチルチオなど)、アルキルチオなど)、ハニルオキン、アロピルチオ、ブチルチオなど)、ハロルオキンなり、アリールスルオキシ、エタンスルホニルオキシ、アリールスルホニルオキシ、アリールスルホニルオキシ、アリールスルホニルオキシ、スルホニルオキシ、スルホニルオキシ、スルホニルオキシ、スルホニルオキシ、アリールスルホニルオキシ、アリールスルホニルオキシ、アリートルエンスルホニルオキシ、アリートルエンスルホニルオキシ、アリールスルオキシ、アリールスルオキシ、アリートルエンスルホニルオキシ、アリートルエンスルホニルオキシスルホニルオキシ、アリートルエンスルホニルオキシ、アリールスルホニルオキシ、アリールエンスルホニルオキシ、アリートルエンスルホニルオキシ、アリートルエンスルホニルオキシ、アリートルエンスルホニルオキシ、アリートルエンスルホニルオキシ、アリアン原子がよい。

Yとしては、酸素原子、イオウ原子などを挙げ

ることができる。

Zとしては、メチン基、窒素原子などを挙げる ことができる。

エステル化剤 (X) としては、例えば、カルボ ニルジイミダゾール、トリメチルシリルクロライ ドなどを挙げることができる。

目的化合物(I)は、R。が一〇Hの場合には、アルカリ金属(例えば、ナトリウム、カリウムなど)、有機アミン(例えば、イソプロピルアミン、ジメチルアミンなどを挙げることができるが、好ましくはイソプロピルアミンがよい)などで容易にアルカリ付加塩を形成することができる。

目的化合物である新規な脂肪酸誘導体 (I) と しては、不斉炭素原子に基づく光学異性体も挙げ ることができる。

本発明の目的化合物 (I) は、例えば、以下に示す製造法 $1\sim6$ によって、製造することができる。

塩基としては、例えば、トリエチルアミン、ピリジン、N、Nージエチルアニリンなどのような有機塩基;ナトリウムアミド、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水素化ナトリウムなどの無機塩基などを挙げることができる。

(製造法1)

____ (Ⅰ)

(式中、R₁、R₂、R₃、 2、 Y 及び X は前記 と同義である。)

目的化合物(I)は、通常、原料化合物(II)と原料化合物(II)とを溶媒中で塩基存在下に反応させることによって製造するのが好ましいが、また、無溶媒で原料化合物の(II)と(III)とを加熱溶解させて反応させることによって得ることもできる。

本発明で用いる原料化合物(II)は、例えば、 特開昭63-23870に記載の方法に準じて容 易に製造することができ、原料化合物(II)は、 例えば、日本化学会誌<u>77</u>(2)82などに記載 の方法に準じて容易に製造することができる。

目的化合物(I)の製造法は、反応濃度が5~ 100%で行うことができる。

その製造法において、原料化合物 (II) と (II) とを用いる割合は、原料化合物 (II) 1 モルに対して、原料化合物 (II) 0.5~2.0 モルの割合で加えることがでるが、好ましくは1.0~1.2 モルがよい。

その反応温度は、使用する溶媒の沸点以下で行う限り特に限定されないが、通常、室温以上で行うことができ、加温して反応時間を短縮することが好ましい。

その反応時間は、前記の濃度、温度によって変化するが、通常1~12時間で行うことができる。 (以下、余白)

(製造法2)

(式中、R₁、R₂、R₃、Z、Y及びXは前記 と同義である。)

目的化合物(I)は、製造法1において、原料化合物の(II)のかわりに(IV)を用い、原料化合物の(II)のかわりに(V)を用いて、同様に反応させることによって得ることができる。

なお、本発明で用いる原料化合物(Ⅳ)は、例えば、JCS(c), 2035(1966)などに記載の方法に準じて容易に製造することができる。

Territoria de la compansión de la compan

(以下、余白)

(製造法4)

(式中、R₁、R₂、R₃、Z、Y及びXは前記 と同義である。)

目的化合物(I)は、製造法Iにおいて、原料化合物の(II)のかわりに(II)を用い、原料化合物の(II)のかわりに(IX)を用いて、通常、室温以上で $I\sim 2$ 4時間反応させることによって得ることができる。

なお、本発明で用いる原料化合物(畑)は、例 えば、特開昭62-174059号公報に配載の 方法に準じて容易に製造することができる。

(製造法3)

(式中、R₁ 、R₂ 、R₃ 、Z、Y及びXは前記 と同義である。)

· (1)

目的化合物(I)は、製造法Iにおいて、原料化合物の(II)のかわりに(VI)を用い、原料化合物の(II)のかわりに(VI)を用いて、通常、-100~50でで1~24時間反応させることによって得ることができる。

(以下、余白)

(製造法5)

(式中、R₁、R₂、R₃、 Z及びYは前記と同義である。)

目的化合物(I)は、原料化合物(MI)と原料化合物(X)とを製造法1に配載の溶媒、原料化合物使用量、反応時間によって原料化合物(XI)得た後に、この原料化合物(XI)と原料化合物(XI)と原料化合物(XI)とを製造法1と同様に反応させることによって得ることができる。

(以下、余白)

(製造法6)

$$\begin{array}{c|c}
 & R : \\
 & Z \\
 & N \\
 & R : \\
 & N \\
 & R : \\
 & Y C H C O O R : \longrightarrow (I)
\end{array}$$

(式中、R,、R,、Z及びYは前記と同義であり;R,はOHであり;R,は低級アルコールである。)

目的化合物 (I) は、 (XII) を水一低級アルコール中で当量の水酸化アルカリ金属と室温で I ~ 2 4 時間反応させることによって得ることができる。

本発明の目的化合物 (I) は、一年生の一般広葉雑草だけでなく、難防除広葉雑草(アサガオ、エピスグサ、オナモミなど)に対しても優れた除草効果を示し、またさらに、イネ科雑草(例えば、メヒシバなど)やハマスゲなどの多年生雑草に対しても優れた除草効果を示すものである。

ルコール類(メタノール、 n - ヘキサノール、エチレングリコールなど)、極性溶媒(ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシドなど)、水などの液体担体;空気、窒素、炭酸ガス、フレオンなどの気体担体(この場合には、混合噴射することができる)などを挙げることがでる。

本
和の植物への付着、吸収の向上、薬剤の分散、乳化、展着などの性能を向上させるために使用できる界面活性剤としては、非イオン系、降イオン系、両性イオン系などの界面活性剤、アルコール・競塩、プルオンを増することができる。そして、その製剤の性状を改善するとができる。なりコール、アラビアゴムなどを補助剤として用いることができる。

本剤の製造では、前記の担体、界面活性剤、分 散剤、補助剤などの他に、その他の農薬(殺菌剤、 殺虫剤など)、肥料、土壌改良剤などをそれぞれ 本発明の除草剤は、化合物 (I) の1種以上を 有効成分として含有するものである。

化合物(I)は、単独で使用することもできるが、通常は常法によって、担体、界面活性剤、分散剤、補助剤などを配合(例えば、粉剤、乳剤、微粒剤、粒剤、水和剤、油性の懸濁液、エアゾールなどの組成物として調製する。)して使用することが好ましい。

の目的に応じて、各々単独で又は適当に組み合わ せて使用することができる。

本発明の化合物(I)を製剤化した場合の有効成分濃度は、乳剤では通常1~50重量%、粉剤では通常0.3~25重量%、水和剤では通常1~90重量%、粒剤では通常0.5~5重量%、油剤では通常0.5~5重量%、エアゾールでは通常0.1~5重量%である。

これらの製剤を適当な濃度に希釈して、それぞれの目的に応じて、植物茎葉、土壌、水田の水面に散布するか、又は直接施用することによって各種の用途に供することができる。

(実施例)

以下、本発明を実施例によって示す。なお、これらの実施例は、本発明の範囲を限定するものではない。

実施例1.

(1) (2-(4,6-ジメトキシピリミジン-2-イル) オキシ酪酸エチル(化合物1)の合成〕 (製造法1)に記載の方法によって、目的化合 物(1)を合成した。

原料化合物(II)である2ーベンジルスルホニルー4.6ージメトキシピリミジン(1.8 g、6.1 mmol)、原料化合物(II)である2ーヒドロキシ酪酸エチル(1.0 g、7.6 mmol)、及び炭酸カリウム(1.0 g)をジメチルホルムアミド(30 ml)に懸濁後、80~90℃で3時間 標拌した。

その反応混合物を室温まで冷却後、水中に注ぎ、トルエンで抽出した。その抽出液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後に、溶剤を減圧下で留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ワコーゲルCー200、トルエン:酢酸エチル=4:1溶出)によって単離し、淡黄色の油状物である目的化合物(第1表中に化合物1として示した。)を1.28得た。

- (2) (2 (4, 6 ジメトキシピリミジン-2 イル)オキシマロン酸ジエチル(化合物24)の合成)
- 一(製造法2)に記載の方法によって、目的化合

物(1)を合成した。

原料化合物 (N) である 2 ーヒドロキシー 4, 6 ージメトキシピリミジン (1.6 g、1 0.3 m m o l)、原料化合物 (V) である 2 ープロモマロン酸ジエチル (2.8 g、1 1.8 m m o l)及び炭酸カリウム (1.6 g)をジメチルホルムアミド (30 m l) に懸濁後、100~120℃で6時間攪拌した。

その反応混合物を室温まで冷却後、水中に注ぎ、トルエンで抽出した。その抽出液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後に、溶剤を減圧下で留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ワコーゲルCー200、トルエン:酢酸エチル=9:1溶出)によって単離し、淡黄色の油状物である目的化合物(第1表中に化合物24として示した。)を228得た。

- (3) (2-(4,6-ジメトキシー2-イル) オキシー3-フェニルプロピオン酸メチル(化合物20)の合成)
 - (製造法3)に記載の方法によって、目的化合

物(1)を合成した。

原料化合物 (VI) である 2-(4,6-) メトキシー 2-4 ル) オキシ酢酸メチル (1.4 g、6.1 m m o ℓ) をテトラヒドロフラン (15 m ℓ) に溶解し、-76 でに冷却した。

これに、窒素雰囲気下、リチウムピストリメチルシリルアミドテトラヒドロフラン溶液(1 M、6.2 m ℓ)を添加後15分間覺拌し、原料化合物(VI)であるベンジルプロマイド(1.1 g、6.5 m m o ℓ)を添加して-76℃で3時間攪拌した後に室温に戻した。

このようにして得られた反応混合物を水中に添加し、トルエンで抽出した。その抽出液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後に、溶剤を減圧下で留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ワコーゲルCー200、トルエン:酢酸エチル=8:1溶出)によって単離し、淡黄色の油状物である目的化合物(第1表中に化合物20として示した。)を0.4g得た。

(4) 〔2-(4,6-ジメトキシピリミジン-2-

ィル) オキシ吉草酸シアノメチル (化合物 i 6) の合成)

(製造法4)に記載の方法によって、目的化合物(I)を合成した。

原料化合物(MD)である2-(4、6-ジメトキシピリミジン-2-イル)オキシ吉草酸(0.8g、3.1 mm o ℓ)、原料化合物(IX)であるクロロアセトニトリル(0.4g、5.3 m m o ℓ)、及び炭酸カリウム(0.5g)をジメチルホルムアミド(10mℓ)に懸濁後、60~70℃で4時間攪拌した。

その反応混合物を室温まで冷却後、水中に注ぎ、トルエンで抽出した。その抽出液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後に、溶剤を減圧下で留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ワコーゲルC-200、トルエン:酢酸エチル=9:1溶出)によって単離し、淡黄色の油状物である目的化合物(第1表中に化合物16として示した。)を0.7g得た。

(5) (2-(4, 6-ジメトキシピリミジン-2-

イル) オキシ吉草酸アリルエステル (化合物 2 8) の合成]

(製造法5)に記載の方法によって、目的化合物(I)を合成した。

原料化合物(畑)である2-(4,6-ジメトキンピリミジン-2-イル)オキシ吉草酸(0.7g、2.7mmol)をTHF(18ml)に溶解し、カルボニルジイミダゾール(0.5g、3.3mmol)を加えて2時間加熱運流攪拌した。室温まで冷却後、炭酸カリウム(0.42g)及びアリルアルコール(0.3g、5.2mmol)を加えて5時間加熱運流攪拌した。

反応終了後、室温まで冷却し、反応混合物を水中に添加し、トルエンで抽出した。

その抽出液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾 溶剤を 燥した後に、溶剤を滅圧下で留去し、得られた残 ルカラ・ 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ワコ 00、 ーゲルC-200、トルエン:酢酸エチル=9: 溶出)(1 溶出)によって単離し、淡黄色の油状物である (第1: 目的化合物(第1表中に化合物 2.8 として示した。 得た。

一) を 0.5 g 得た。

(6) (2-(4,6-ジメトキシピリミジン-2-イル) オキシ酪酸(化合物2)の合成)

(製造法 6) に記載の方法によって、目的化合物(I) を合成した。

原料化合物 (XII) である 2 - (4, 6-ジメトキシピリミジン-2 - イル) オキシ酪酸エチル (1.0g、3.7mmol) をエタノール (16ml) に溶解し、水酸化ナトリウム (0.16g) を含む水 (16ml) を室温で添加し、そのまま 5時間攪拌した。

反応後、エタノールを減圧下で留去し、トルエンで1回洗浄した。水層を酸性に戻し、酢酸エチルで抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後に、溶剤を減圧下で留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ワコーゲルC-200、トルエン:酢酸エチル:酢酸=8:2:1溶出)によって単離し、白色結晶の目的化合物(第1表中に化合物2として示した。)を 0. 7 g

(7) (第1表中の化合物3~15、17~19、

21~23、25~27、29~37の合成)

(1)~(6)と同様の合成方法で、第1 表中に示した ような目的化合物(1)(第1 表中に、化合物3~15、17~19、21~23、25~27、 29~37として示した。)を得た。

以上のようにして得られた目的化合物(I)を 第1 妻に示す。

(以下、余白)

		4	-	B. P. 196~197 v	n 1.4800	n. 1.4792				n 1. 4822	n 1. 1. 4903		n .* 1.5120		n 13. *1. 4836		n 1.4808	0.3. 1.4941	n 1. 4800		
		2	0 C. H.	но	0-a-C, H,	0 C, H,	0 C H,	0 C. H.	O C H.	0 C. H.		0СН,	SC, H,	0СН,	0C, H,	0СН,	0 C, H,	OCH, CN	0C, H,	ОСН,	
## 	H,CO ZON-Y-CHCOR,	R.	C, H,	•	•	B-C, H,	-сн. сн.	B. C. H.	-CH, CH-CH,	. I-C, H,	a. C. H,	-CH, CN	B- C ₁ H ₂	- C H , C H , O C , H ,	B- C, H,	-снОс.	I.C. H.	1-C, H,	•	-CH,CH,C4	-CHICHICF.
	H.	>	0		•		S	0	S	0		S	0	Ø	0	,	•		k.	n	,
		2	СН	,	•		z	•	CH	,	,			z	,	C.H.		•	•	z	# J
		œ.	осн,	•	•	•	•	0-1-C.H.	0СН,	•	7.0	0 C H ,	•	•	70	0 С Н.	•	•	0C, H.	0 С Н.	
		(C-0-1)		2	6	~	S2	9	7	80	6	2	=	12	13	=	53	91	11	8 2	- 62

第 1 支(統合)

化合物	R,	Z	Υ	R.	R.	物 性
20	осн.	СН	0	- C H • →	O C H *	n **. *1.5327
21		•	-	- C H + C H + S C + H +	-осн _{асн} ос _{ан} ,	
22		N	s	-СН. С≡СН	OCH:	
23		СН	0	n-C, H,	-осн _{асн} , s с.н.	
24	•	•	•	-соос.н.	OC. H.	■.p. 38~ 40 ℃
25	•		•	8-C, H,	- S C H . C H = C H .	
26	осня.	•	•	•	OC. H.	
27	осн.		•	•	- O C H «C O O С «Н «	n . 1.4833
28	•	•	-	•	-осн. сн-сн.	n . 1. 4891
29	•	•	•	C H .C O OC .H .	OC. H.	■.p. 89~ 90 ℃
30		•	s	- c H • - ⊘	осн.	n *** 1.5616
31	•		0	п-С₃ Нҳ	- O H - H .N - 1 - C .H .	
32	•		•	•	-ocH•-⟨O⟩	
33	•		,		-OCH: CF:	a.p. 41∼ 42 ℃
34		•	,	- (CH.) I-O	осн.	
35	•	•	s	-cH⊘_o√C	•	
36	•	•		a-C: H:	OC. H.	n . 1.5151
37	•	•	0	•	ОН	■.p. 108~109 ℃

実施例2

(1) 〔粒剤の調製〕

化合物 を8重量部、ベントナイト30重量部、 タルク59重量部、ネオベレックスパウダー(商 品名;花王アトラス製)1重量部及びリグニンス ルホン酸ソーダ2重量部を均一に混合し、次いで 少量の水を添加して混練した後、造粒、乾燥して 粒剤を得た。

(2) (水和剤の調製)

化合物 を50重量部、カオリン46重量部、 ネオペレックスパウダー(商品名;花王アトラス 製)2重量部及びデモールN(商品名;花王アト ラス製)2重量部を均一に混合し、次いで粉砕し て水和剤を得た。

(3) (乳剤の調製)

化合物 を30重量部、キシレン60重量部、ジメチルホルムアミド5重量部及びソルボール3005X(商品名:東邦化学工業製)5重量部を加えて均一に混合し、溶解して乳剤を得た。

(4) (粉剤の調製)

第 2 表

化合物	ノピエ	ミズガヤツリ	ウリカワ	ホタルイ
1	4	5	5	5
2	5	5	5	5
3	5	5	4	5
4	5	5	5	5
8	-5	5	5	5
11	5	5	5	5
15	5	5	5	5
16	5	5	5	5
30	5	5	5	5

(2)〔畑作土壌処理試験〕

1/5000アールのワグネルボットに字部土 塩(沖積埴壌土)を充塡し、メヒシバ、ノビエ、 シロザ、イヌビユ、アサガオ、エピスグサ、オナ モミ、ハマスゲの種子又は塊茎を植えて覆土した。

実施例2に準じて調製した第1表に示す目的化

化合物 を5重量部、タルク50重量部及び クレー45重量部を均一に混合して粉剤を得た。 実施例3

(1) 〔水田除草試験〕

1/5000アールのワグネルボットに字部土 壌 (沖積埴壌土)を充塡し、雑草(ノビエ、ウリカワ、ホタルイ、ミズガヤツリ)の種子又は塊茎 を植え、水を加えて水深3cmの状態にした。

実施例2に準じて調製した第1表に示す目的化合物 (I)の水和剤を、界面活性剤 (0.05%)を含む水で希釈し、ノビエ1葉期に、これらの各薬液中における化合物 (I)の有効濃度が20g/aとなるようにピベットを用いて滴下処理した。そして、平均気温25℃のガラス室で3週間管理した後に、それらの除草効果を調査した。

なお、薬剤効果の評価は、無処理区の状態と比較して、6段階(0:無害(正常発育)、1:僅少害、2:小害、3:中害、4:大害、5:完全枯死)で示した。

- その結果を第2表に示す。

合物(I)の水和剤を、界面活性剤(0.05%)を含む水で希釈し、これらの各薬液中における化合物(I)の有効濃度が20g/aとなるように各土壌表層に均一に噴霧した。そして、平均気温25℃のガラス室で3週間管理した後に、それらの除草効果を調査した。

その結果を第3表に示す。

(以下、余白)

第 3 表

化合物	メヒシバ	ノビエ	シロザ	イヌピュ	アサガオ	エピスグサ	オナモミ	ハマスゲ
1	5	4	5	5	4	4	4	3
2	5	4	5	5	3	4	3	3
3	4	4	4	4	4	4	4	4
4	5	5	5	5	5	4	4	4
8	5	5	5	5	5	5	4	5
9	4	3	5	4	3	4	3	4
15	5	5	5	5	5	5	4	5
28	5	5	5	5	5	5	5	5
30	5	5	5	5	5	5	5	5

(3) (畑作茎葉処理試験)

1/5000アールのワグネルポットに火山灰 土壌を充壌し、メヒシバ、ノビエ、シロザ、イヌ ビユ、アサガオ、エビスグサ、オナモミ、ハマス ケの種子又は塊茎を植えて覆土し、2週間育成し

第 4 事

化合物	メヒシバ	ノビエ	シロザ	イヌビユ	アサガオ	エビスグサ	オナモミ	ハマスゲ
1	5	4	4	4	4	3	3	3
3	4	4	5	-5	5	4	4	4
4	4	4	5	4	4	4	4	4
8	4	4	4	4	4	4	4	3
9	4	4	5	4	4	5	5	4
11	5	5	5	5	5	5	5	4
15	4	4	5	5	4	5	5	4
16	5	5	5	5	5	5	5	5
28	5	5	5	5	5	5	5	5
30	4	4	5	5	5	5	5	4
31	5	. 5	5	5	5	4	4	4
36	_	-		-	_	5	5	5
37	-	-	_	_	_	5	5	5
Α	-	÷	_	-	-	3	3	1
В	_	-	_	-	-	1	5	0

た。

実施例2に準じて調製した第1表に示す目的化合物([)の水和剤を、界面活性剤(0.05%)を含む水で2000ppmに希釈し、前記の各植物体に均一に噴霧した。そして、平均気温25℃のガラス室で3週間管理した後に、それらの除草効果を調査した。

その結果を第4表に示す。なお、比較化合物としては、特開平1-301668号公報に記載されている次に示したような化合物A、化合物Bを用いた。

(化合物A)

(化合物 B)

(発明の効果)

本発明の新規な脂肪酸誘導体は、一年生の一般 広葉雑草だけでなく、難防除広葉雑草に対しても 優れた除草効果を示し、また、多年生雑草に対し ても優れた除草効果を示すものである。

特許出願人 字部興産株式会社

第1頁の続き

⑤Int. Cl. 5
 〇 07 D 239/60 251/26 8412-4C 251/30 251/38 4412-4C 8213-4C

②発 明 者 山 本 薫 山口県宇部市大字小串1978番地の 5 宇部興産株式会社宇

部研究所内

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.